



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 апреля 2022 года № РЗН 2022/16916

На медицинское изделие

Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Медтроник"

(ООО "Медтроник"), Россия,

23112, Москва, Пресненская наб., д. 10, эт. 9, помещ. III, ком. 41

Производитель

"Ковидиен Ллс", США,

Covidien Llc, 15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048, USA

Место производства медицинского изделия

Covidien, 60 Middletown Avenue, North Haven, CT 06473, USA

Номер регистрационного досье № РД-43100/52521 от 02.08.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 апреля 2022 года № 2999
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0059588

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 апреля 2022 года № РЗН 2022/16916

Лист 1

На медицинское изделие

Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™, варианты исполнения:

1. Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™ для картриджей средней/большой толщины, 80 мм, в составе с инструкцией по применению.
2. Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™ для черных сверхтолстых картриджей 80 мм, в составе с инструкцией по применению.
3. Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™ для картриджей средней/большой толщины, 60 мм, в составе с инструкцией по применению.
4. Степлер GIA™ с применением технологии Tri-Staple™ для черных сверхтолстых картриджей, 60 мм, в составе с инструкцией по применению.

И

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0098594